This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 昭62-142114

@Int Cl.

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)6月25日

A 61 K 31/155

AGZ ABX ADN ADP

ADS

7330-4C

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全13頁)

◎発明の名称

蛋白質の老化抑制組成物、その製薬組成物及びこれを用いた蛋白質 老化抑制方法

②特 顋 昭61-271689

②出 願 昭61(1986)11月14日

優先権主張

砂1985年11月14日匈米国(US)到798032

セラミ

四発 明 者 アンソニー

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 11964 シエルダー

アイランド ラム アイランド ドライブ (番地なし)

⑰発 明 者 ピーター ウルリヒ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 10021 ニューヨーク

イースト 63番 ストリート 500

の出 顋 人 ザ ロックフェラー

ユニバーシティ

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 10021-6399 ニュー

ヨーク ヨーク アベニユー 1230

90代 埋 人 并理士 早川 政名

最終頁に続く

明相也

1. 発明の名称

張白質の老化抑制組成物、その製薬組成物及 びこれを用いた蛋白質老化抑制方法

2. 特許請求の範囲

1: ほ的蛋白質の二次グリコシル化を抑制する 机成物であって、緑的蛋白質の初期グリコシル化。 により生成される初期グリコシル化産物の、カル ボニル部分と反応することのできる薬剤を含む紅 成物。

- 2. 前記茨州が活性窒素含有置換基を有する化合物からなる特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- 3. 前記活性窒素含有置換基がヒドラジン基である特許請求の範囲第2項記載の組成物。
- 4 前記化合物が、アミノ酸、そのエステル及びアミド、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれた材料から少なくとも部分的に誘わされるものである、特許結束の範囲第2項記載の組成物。
 - 5. 前記化合物が、アミノグアニジン、αーヒ

ドラジノヒスチジン、リジン、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれるものである、特許請求 の範囲第2項記載の組成物。

- 6 動物体内の限的蛋白質の二次グリコシル化を抑制するため前記動物に投与するための製薬組成物であって、前記標的蛋白質の初期グリコシル化症物の、カルボニル部分と反応することのできる薬学的に有効型の薬剤、及び薬学的に受け入れられる組体、とを含む製薬組成物。
- 7 前記薬別が活性窒素含有遺換基を有する化合物からなる特許請求の範囲第6項記収の製薬組成物。
- 8 前記活性容素含有環境基がヒドラジン基である特許請求の範囲第7項記載の製薬組成物。
- 9 前記化合物が、アミノ被、そのエステル及びアミド、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれた材料から少なくとも部分的に誘導されるものである、特許請求の範囲第7項記載の製売組成物。

10 前記化合物が、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、リジン、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれるものである、特許請求の範囲第7項記載の製薬組成物。

11. 標的蛋白質の二次グリコシル化即制方法であって、標的蛋白質を、その初別グリコシル化により生成される初別グリコシル化産物のカルボニル部分と反応することのできる薬学的に有効量の薬剤と、接触させることを含む方法。

12 前配薬剤が活性窒素含有置換基を有する化 合物からなる特許請求の範囲第11項記載の方法。

13: 前記活性窒素含有置換基がヒドラジン基である特許研求の範囲第12項記載の方法

14 前記化合物が、アミノ酸、そのエステル及びアミド、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれた材料から少なくとも部分的に誘導されるのものである、特許請求の範囲第7項記載の方法。

15 前記化合物が、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、リジン、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれるものである、特許結束

合物である特許請求の範囲第20項記載の方法。

22. 前記活性窒素含有置換基がヒドラジン基である特許請求の範囲第21項記載の方法。

23 前記化合物が、アミノ酸、そのエステル及びアミド、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれた材料から少なくとも部分的に誘導されるのものである、特許請求の範囲第21項記載の方法。

24 前記化合物が、アミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジン、リジン、及びこれらの混合物よりなる群から選ばれるものである、特許請求の範囲第21項記載の方法。

25 前記製薬化合物が非経口的に投与される特許部状の範囲第18項記載の方法。

26 前記對獎組成物が局部的に投与される特許 請求の範囲第48項記載の方法。

27 前記製蒸組成物が経口的に投与される特許 請求の範囲第18項記載の方法。

28 前記製護報成物が定期的に毎日投与される 特許舗状の範囲第18項記載の方法。

29 前記製業組成物が、動物体体重1㎏あたり

の範囲第11項記載の方法。

16 前記組成物が、前記標的蛋白質の分組員に 導入される特許請求の範囲第11項記載の方法。

17 前記標的蛋白質が食品中にみられ、前記和 成物がその食品に適用される特許高米の範囲第11 項記載の方法。

18. 動物体内の概的蛋白質の二次グリコシル化 最終産物の生成を抑制するための動物の治療方法 であって、前記標的蛋白質の初期グリコシル化に より生成する初期グリコシル化産物のカルボニル 部分と反応しうる薬剤を含む製薬組成物の有効量 を投与することを含む方法。

19 前記場的蛋白質が、コラーゲン、エラスチンレンズ蛋白質、血管壁、神経蛋白質及び糸球体基質膜からなる群が選ばれるものである特許請求の範囲第18項記載の方法。

20. 前記製薬和成物が、前記薬剤、及び薬学的に受け入れられる担体、を含む特許請求の範囲第 18項記載の方法。

21 前記薬剤が活性窒素含有置換基を有する化

約25gまでの量で投与される特許請求の範囲第18 項記載の方法。

30 前記製薬組成物が快こうの形に調製され、 前記薬剤がその約10重量%までの量である特許請求の範囲第26項記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本 本 定明はグルコースの反応により生する蛋白質の を 化 (劣化)に関し、更に詳しくは、蛋白質の 非 群 素 的 グリコシル 化とそのより 進行した 二次 グリコシル 化 最 軽 産 物 に 至 る 次 の 反 応 の 、 抑 訓 、 そ の 抑 訓 方 法 ならびにその 変 別 に 関 わる。

従来の技術

グルコースと蛋白質との反応は知られている。 その最初のものは、食品料理中における褐色色素 の出現にかかわるものであって、メイラードによ り1912年に報告されたものである。メイラードは、 グルコースその他の遠元朝がアミノ酸と反応して、 安定した褐色色素物を生成する一連の脱水及び再 份及反応を行う付加物を生ずることを観察した。 (Haillard, L C 1912 年、C R Acad Science、 154 号、 66-68ページ)。

メイラードによる最初の発見につづき、食品化学者はこの仮説である反応を詳知に研究し、貯蔵され或いは加熱処理を受けた食品はグルコースとポリペプチド類の反応の結果非群素的に褐色化すること、また蛋白質が結果的に交差結合しそれに対応して生物学的適応性が減することを確かめた(Finot、PA、1982年、Hodifications of

Protoins、 概集: Feeney、R E 及びWhitaker、J. R. American Chemical Society 198号、91-124ページ、ワシントン特別区)。この時点で、蛋白質グリコシル化の結果として生ずる褐色化に関わる色素は特徴的なスペクトル及び蛍光特性を有することがわかったが、色素の化学構造は特別には解明されなかった。

上述した選元額と食品蛋白質との反応は、近年、 生体内でも行われていることがわかった。即ち、 グリコースと蛋白質の遊戦アミノ基との非酢素的 反応であってアマドリ生成物として知られる安定

する反応は、ヘモグロビンと共に生することがわ かり、この際、グルコースとの反応によるヘモグ ロビンのB-鎖のアミノ末端島の再構成によって ヘモグロビンA」、として知られる付加物が生じる。 この反応はまた、種々の他の生体蛋白質、好えば レンズ結晶、コラーゲン、神経蛋白についても生 することがわかった(Bunn, H.F.、Haney, D.N Gobbay, K.H: 及びGallop P H による1975年、 Biochem, Biophys.. Res. Comm. 67 巻、 103-109 ページ: Koenig, R.J. Bloostein, S H:及び Cerami, A., による1977年、J.Biol.Chem. 252券、 2992-2997ページ: Honnier, V H 及びCerami, A.による"Hayllard Reaction in Food And Nutri tion", Walter, G.A. 🝇 American Chemical Society, 215巻、 431-448ページ:及びHonnier, V H.及びCerami, A による1982年、"Clinics in Endocrinology and Hetabolism". 11卷、 431 -452ページ、参照)。 更に後期段階メイラード生 成物のそれに似たスペクトル及び蛍光特性を有す

したアミノ、1-デオキシケトシル付加物を生成

る船色色素もまた、いくつかの長い生命を有する 蛋白質、例えば老齢のレンズ蛋白質及びコラーゲンなどの生体内で硬素された。年齢にかかわる色 器の直線的な増加は、20歳乃至90歳の年齢の人間 の便系のコラーゲン中に観察された(Honnier、

VH 及びCerami, A の1981年、Science, 211巻、491-493ページ: Honnier, VH 及びCerami, A の1983年、Bjochem, Biophys, Acta, 760巻、97年-103号: 及びHonnier, VH; Kohn, RR 及びCerami, Aの "Accelerated Age-Related Browning of Human Collagen in Diabetes Hellitus", 1984年、Proc Nat. Acad Sci. 81巻 583-587ページ、参照)。 興味あることは、コラーゲンの老船化はグルコースにより誘導される交叉結合により生体内で提做することができることである:またコラーゲンによる付加物の生成は、交叉結合により生体内で提供することが推論され、これらのことは、跨端基質股におけるアルブミンと抗体の落析を説明しうると考えられる(Brounlee, H; Ponger, S 及びCerami, A による1983年、J Exp. Hed. 158巻、

1739-1744ページ: Kohn, R R ; Cerami, A 及び Honnier, V H. による1984年、Diabetes、33巻、 1号、 57-59ページ参照)。

参考のために言及する親出願の米国特許第 590,820月及び上記のPongor, S H.ほかの文獻に おいては、蛍光発色団が分組され、ある種の形色 ポリペプチド、例えばウシ血清アルブミン及びボ リーレーリジン中に存在するものであることが周 定され、2-フロイルー4(5)-2(フラニル) - 1 H - イミダゾルの構造を与えられたことが記 載されている。この化合物は、互変異性状態で存 在していることがわかっており、その構造中に、 二つのペプチドに山来するアミン電流を有する。 化合物中にこれらのアミン窒素及び二つのグルコ ース残改を含むことは、そのペプチド指合プリカ ーサ(前駆体)がメイラード反応の後の段階で設 ※される、グルコースによる蛋白質の生体内交叉 結合と関係していることを示唆している (Chang, J C F : Ulrich, P.C : Bucala.R :及びCerami, A, 1985, J Biot Chem 26巻、 7970-7974ペー

水発明の要約

この変別は、ことでは、 この変別は、ことでは、 この変別は、 この変別はは、 のなるのででは、 のなるのででででは、 のなるのででででは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のででででででででいる。 のでででは、 のでは、 の

本発明方法はある種の治療目的にも使用される。 なぜならメイラード反応は身体内の蛋白質部分のいくつか、なかでもコラーゲン、エラスチン、レンズ蛋白質及び腎臓の糸球体基質数にいちじるしい影響を及ぼすからである。これらの蛋白質は老 導するような後の段階の二次グリコシル化環終産 物の生成を妨げる。

本発明はまた、初期グリコシル化産物の段階1における初期グリコシル化蛋白質を、本発明の日廷もしくは及程の薬剤の法にもかかわる。本発明方法が産業的用途に向けられる場合に対して、の受けるなどの薬剤が、同類となる自質を引きるとは食品の場合には食品の場合には食品の場合には含むで使用され、いずれにしる特定食品の早するとので使用され、いずれにしる特定食品の早するとのではないは劣化を防止するようにする。

本発明方法が治療目的に使用される場合、治療の対象となる動物に対しては、一種或いは変種の 薬剤のある母が適当な製剤の形で设与される。投 与は公知の方法、例えば経口的、局所的、或いは 非経口的、例えば皮下注射、静脈注射、或いは膜 整内注射、等の方法で行うことができる。薬剤投 与品は例えば動物体体重1段あたり約25時の出を 長期間にわたって行う。

化(従って"蛋白質老化"の用語を使う)と共に、また割尿病の余病の一つとして、劣化する。従って、二次グリコシル化最終産物の生成を遅延させるか或いは実質的に抑制することによって、暫尿病の著しく思い症状を良好に治療することができ、また勿論動物寿命の延長をもたらすことができる。

供って本発明の第一の目的は、蛋白質とグルコースの反応の最終的な結果として生する蛋白質の 交叉結合を抑制し、二次グリコシル化最終産物の 生成を抑制する方法を提供することである。

本 発明の別の目的は、上述のような方法であって、初期グリコシル化産物である初期グリコシル化産物である初期グリコシル化登のであるが、を提供する に登白質との反応を特徴とする方法、を提供する ことである。

本発明の更に別の目的は、前紀二次グリコシル 化最軽産物を生成するような、初期グリコシル化 産物の再構成及び交叉結合を抑制する生成方法を 提供することである。

本発明の更に別の目的は、前記方法において、 初期グリコシル化産物との反応に関与することの できる災別を提供することである。

本発明の更に別の目的は、蛋白質を化による悪い結果である動物性蛋白質の凝化及び食品の心色化及び劣化を抑制する方法、を提供することである。

本発明の他の目的及び利点は、添別図面を参照 しつつ以下の説明を検討することにより、当事者 には明らかであろう。

本発明の詳細な説明(問題点を解決する手段及び作用)

本発明によれば、動物性及び植物性物質中に存在する様々の環的蛋白質中の二次グリコシル化段整理があります。特別では、本発性のでは、ないないないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないないないないないないないないない。

二次グリコシル化最終産物を生成させる蛋白質

従って、本発明に有用な相成物は、初刊グリコシル化産物の活性カルボニル中間物と反応することのできる薬剤を含む。適当な薬剤は、活性窒素含有基或いは、例えばヒドラジン基などの置換及を有する化合物である。またこのような薬剤或いは化合物は、アミノ酸(そのエステル及びアミドを含む)から部分的に誘導されるものであっても

のより一層の交叉結合を生ぜしめ、また皮殻収納、ある様の質減減、アテローム性動脈硬化症、脅関

面炎等の生体内条件を生じさせることの明らかな考えられているのは、初期グリコシル化産物の助分

と致分との結合部分近くに位置をもつかが、かけるのは、非解系的関色劣化を生じるかかが、これを生するが、非解系的関係となる。では、ならの反応が後期メイラード反応を加まるのと考えられる。

本発明は、この後期のグリコシル化段階を阻止する変別、即ち、その存在が勘尿病及び老化に至るような、先述Pongorはかにより同定されたような栄発色団の生成を阻止する姿別を使用することに低速を置く。理想的な薬剤は、このような発色団の生成、及び蛋白質と蛋白質との前記発色団にかわる交叉結合、及び動脈や腎臓で生ずるような他の蛋白質における蛋白質の損失、を阻止する薬剤である。

ホリス及びストリックベルガー(『Diabeto--logia"、28巻、 282-285ページ、1985年)は、 酵菜ヒスチジンデカルボキシラーゼの原知抑制剤 である化合物 αーヒドラジノヒドラジンの生体内 役与によりラットの大動脈におけるアルブミンの 造品を減少させることを知った。 仮等は、この体 粗質におけるヒスタミンの生産減少作用をする製 剤を提案し、かくしてヒスタミンはアテローム性

特開昭62~142114(6)

本発明の変剤は、初期グリコシル化産物のカルボニル部分と反応する能力に基いて同定されば除されたものであり、ホリス及びストリックベルガーの研究には示唆されていないものである。特に、アミノグアニジンはレスタミンのレベルを増加させることが知られており(Lindberg. S. 及びTornquist, Aによる"The Inhibitory Effect of Aminoguanidine on Histamine Catabolism in Human Pregnancy"。ACTA OBSTET. GYNECOL.

のであることが理解されるべきである。本発明の 薬剤或いは化合物の薬理学的に有効量を、製薬剤 成物の形に調整することができ、これは、この目 的に沿う公知物質の中から選択した薬学的に受け 入れられる但体を含む。このような組成物は投与 方法に対応して種々の形態に調整される。例えば アミノグアニジンは、和合性を育めまた複雑内注 別の苦稲をより少くするために、市阪されている 並炭酸塩を用いて塩酸塩の形を誘導してもよい。 また投与方法が節脈内注射或いは腹腔内注射であ る場合、液体の形にしてもい。一方発口投与のた めには適当な錠剤或いはカプセルとしうる。皮膚 に塗布する場合には、皮膚への投入を助長するた めのキャリアを用いてローション或いは枚こうの 形にする。他の体組織へ投与するため、このほか の遊当な方法も考えることができよう。

{ }

本意明は更に二次グリコシル化最終産物の生成を伸止する方法に関わり、この方法は、ほ的蛋白質を本意明組成物と接触させることを含む。最的蛋白質が食品に含在されている場合、食品が植物

SCAND . 45 巻. 131-139ページ、1966年、参照)、またαーヒドラジンノヒスチジン及びアミノグアニジンは、従って、ヒスタミンのレベルに対極的な影響を与えるものである。従って本発明は、ホリス及びストリックベルガーにより提案される機構と概念的に異なり、αーヒドラジノヒスチジン及びアミノグアニジンの両方が生体内及び試験管内で蛋白質交叉結合を減少する能力を有するという発見に基すくものであることがわかるであろう。

化合物アミノグアニジンは動物体に対し番性が低いことが知られている。1978年版化学物質の済性効果表(1978 Registry of Toxic Effect of Chemical Substances)によれば、アミノグアニジン基体の半致死训は、ラットに皮下注射により1258呵/kg、マウスに 963呵/kg投与した場合にみられた。その塩酸誘導体の半致死趾は、皮下注射によりラットに2984呵/kg投与した場合にみられた。このようにこの化合物の遊性は極めて低い。

本発明の化合物が生体内で或いは治療目的で使用される場合、これは生物学的に和合性のあるも

本形明の効果

本発明の背景にかかわる先行説明から明らかなように、本発明組成物及び方法は、動物性及び植物性物質におけるキーとなる標的最白質の老化を抑制し、その結果として経済的及び選挙的利益をもたらす。食品の場合、本和成物の没与により食品劣化を遅延させ、それにより、食品の寿命を延ばし消費者に大きな便益を与えることができる。

今日使用されている保存剤、耐えは人間に対しア レルギーやぜん尽を生じさせる二酸化イオツに代 えて、この、非海性で生物学的に和合性のある化 合物を使用することによる、本発明の二次的な効 乗が見出される。

カウントの14C - グルコース、を含んでいた。この放射線ラベルグルコースは使用前にあらかしてが脱りた。 でででして がいない でいまい でいます るようにした。 反応配合物を 37℃ で 週間 して サンプルを、 05、 1.0、 1.5、 及び 2週間 後に 採取した。 比較のための 混合物は、 グルコース 設いは 変別を欠くものであった。

本発明は以下の、生体及び試験等による本発明 薬剤にいくつかの選択、及び試験の実際的な例を 研究することにより、更によく理解されるである う。

实施例

99_I

及び発光最大値のスペクトル測定はすべてのサンプルについて行われ、これらの値が抑制剤との付加物生成の結果としてシフトしたものでないことを確認した。

この実験の結果は第1図に示されている。夫々 のサンプルについて、放射線ラベルグルコースの 粘合は、棒枠の黒塗那で示され、蛍光は棒枠の白 仮部で示されている。すべての値はアルアミン 1 ミリグラムあたりの値で表示される。以後の説明 において、アミノグアニジンは塩酸塩誘導体の形 である。この実験結果は、グルコースとアルプミ ンが反応して、 0 5、1 、 1 5及び2 週間の培育 (グルコース+BSA) 後、大口の蛍光性の二次 グリコシル化及終産物が生成されることを示して いる。200aMのアミノグアニジンを含めることに より、2週間培養(BSA+グルコース+I#2) 後の比較リンプルと比較すると、8倍も遊光化合 物の生成が劇的に減少した。200aMのα-ヒドラ ジノヒスチジンをふくめることによっても蛍光 (BSA+グルコース+【#1) で選定して、ニ

次グリコシル化最終産物の生成が減少した。リジンは、蛍光性化合物生成(BSA+グルコース+リジン)の減少を生じさせるように見えるが、さけの実験からわかるように、蛋白質交叉を減少させる能力をもっていた。初期グリコシル化最終産物の量は、グルコース結合によって測定すると、すべての反応で始んど変らなかった。グルコースなしの比較培養では、蛍光産物(A)は殆んど進展しないことを示した。

これらの結果は、アミノグアニジン、そしてより小さい範囲でαーヒドラジノヒスチジンが、グルコースとアルアミンが時間を越えて反応した場合近光化合物の減少させること、を示しており、また、これら二種の薬剤は二次グリコシル化最終産物の低を減少させることを示している。これら薬剤は、初期グリコシル化産物の生成を変えるわけではない。

54 T

毎白質交叉結合抑制に及ぼす薬剤の効果をより 正版に測定するために、不溶解蛋白質に対する溶

ン、或いはリジンを200mMの深度で加えた。ウシ血流アルブミンは放射線をラベルし、ピーズに結合するようになる量が測定できるようにした。ピーズに結合される放射線ラベル量は蛋白質補集の直接的な測定となる。

37℃で反応混合物を2週間培養後、ビーズをチャオトロピック剤(chaotropic agent)でよく洗い。 共行結合した放射性物を測定した。その結果は第2図に示されている。

解蛋白質の試験管内結合の程度を翻定するフッセイ法が考案された。このフッセイ法は、血清蛋白質が懸管外母質中の蛋白質に結合して蛋白質を密切し、いくつかの他の組織の血管腔を狭めるような、体組成内で生じる事態を模倣したものである。 生体内のこのような事態は腎臓病やそれにかかわる 頻理学的症状を生起させる。

仮白質の部集(即ち結合或いは密模)を測定するため、ゼラチン(コラーゲン)を慣用の方法により活性等天ピーズ(アフィゲル10号、バイオーラド ラボラトリーズ社製)に結合した。結合後、ピーズの残る結性位置のすべてはグリシンエチルエステルとの反応によりふさがれた。

グルコースよりも急速に蛋白質と共に初期グリコシル化産物を生成するグルコーズのより反応的な形である 400Mのグルコースー 6 ーフォスフェートと、ウシ血流アルブミンを 2 週間ビーズを共に培養した。いくつかの実験では更に試験薬剤であるアミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジ

の蛋白質和集型が大幅に減少したことをを示す。 リシンはまた蛋白質和集団をアミノグアニジンの 場合(図示せず)と同程度に減少させた。この実 験結果は、補填を減少させる生体内のこれら化合 物、或いは脱その他の組織に対する溶解蛋白質の 潜在的な価値を示し、またこれら薬剤は糖尿及 び老化の病理学的症状を減少させる価値があるこ **とを示している。

99 II

低白質が集、交叉結合及び二次グリコシル化配 核産物生成の抑制のモデルとしての、化合物アミノグアニジンをより深く評価するため、子ウシ及 向コラーゲンを使用した以下の実験を行った。コラーゲンは、皮膚のしなやかさに関与する皮膚中 の蛋白質であり、交叉結合は収縮、弾性の減少、 蛋白質劣化に対する感受性減少、その他の変化を 誘導する。

子ウシ皮膚サンプルからコラーゲンを酢酸中に 抽出し、次に 0 6M塩化ナトリウムを用いて沈穀 させた。これらの手順において、既に永久的に交

又結合しているか或いは変質している皮膚コラーゲン溶液を除いた。天然コラーゲンフィブリルを 0 02 Mりん破塩銀街液による透析により再構成し、140mMの存在下に、また200mMアミノグアニジンを用いて或いは用いずに3週間、35℃で培養した。培養で決定した。第一の方法では、 100 でこ 2 %のナトリウムドデシルスルフェートで処理することにより溶解しうる反応コラーゲンの量が測定された。

第3人図に示すように、グルコース及びアミノグアニジンと共に培養したコラーゲンは、 援資 あったい と対照的に、アミノグアニジンないののに、アミノグアニジンないののである。これと対照したコラーゲンは 50%の みが溶解した。このことは更に、 皮膚その他の組織中でとの化と関係のあるとしれないことを示すものである。

反応コラーゲンは、蟻酸中で臭化シアノーゲン

気泳動緩衝液中で二蔵酸塩結合選元剤の存在下で あるいは存在なしに観察された。

上記データは、アミノグアニジンが、コラーゲンがグルコースと共に培養された時に生する逗元別の日を減少されることを示しており、また、この変別が典型的な別として皮質に塗布された時に、弾力性の喪失及び収縮を含む年令に関係する変化の防止に有用性があることを示唆している。

上述の試験管実験はすべて、グルコースの存在のもとでいることが、ないの生成を抑制するというとしての、アミノグアニジンの場合には、アミノグアニジンの場合にはないのようにない、また体内における仮合には、というの生成を示すことが知られているため、出来をかられて、ないのには、というには、というには、というには、というには、ないのには、ない。ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのには、ないのにない。な

従って以下の実験は、木発明の上記仮説を生体

処理することによりこのコラーゲンを破砕状にした後、更に検査された。 舞られた毎白質が片は、ナトリウムドデシルスルフェートーポリアクリルアミドゲル電気泳動により寸法別に分けられた。 電気泳動後、これら蛋白断面は銀染色法を用いてゲル中で同定された。ゲルは第3日図に示されている。

内的環境で試験するために行われた。

BY IV

生体内における二次グリコシル化最終産物のレベルを測定するため、ラットの脅威について、糸球体基質膜に結合する血清蛋白質を検査した。これは、このプロセスを研究するためには良好なでデルである。何故なら、脅威中の脈管外母質中の深めの方式マ蛋白質形成の結果としての未治・の場合に、著しい脅強病理学的症状があらわれることが知られているからである。

この実験は、正常なラット及び勘尿病ラットの 双方に、16週間にわたり、体道1份あたり25呵の 塩酸アミノグアニジン薬剤を毎日収較内投与する ことにより行った。このアミノグアニジンの塩 塩は、純然たるアミノグアニジンよりもでが ありまたより苦痛をもたらさないために使用さい た。 糖尿病には、ストレプトソトシンを一回投与 することに対しては、糖尿病ラットにも 近段与されなかった。 让校ラットに対しては、糖尿病ラットにも シャトにも 変剤が投与されなかった。 薬剤治療終了時に、ラットは腐穀され腎臓がとり出された。失々の名官がカプセルからとり出され、解資が除かれた。主として糸球体を含む組織の残り部分はドライアイスで頑結され、 - 70℃で保蔵された。夫々の治療群値に5匹のラットから得た組織を処理のため組み合わせた。

系球体基質膜を調整するため和概をスライス状に切断し、一連のふるい(170、 100及び 270)を通過させて、記載されているように(Bersswen ger, P J、及びSpiro, R. G., によるDIABETES。 22巻、 180-193ページ、1973年)、糸球体を細管その他の設ましくない組織構成分から分離した。 糸球体・純度は 80-90%であることがわかった。 この最終的な材料を集め、15分間 1500 rpm で 遠心分離して糸球体をペレット化し、-70℃で 疎結した。

解連分離した系球体を、ブランソンソニファイヤー 200型細胞破壊器を用いて、超音波処理中1分間の休止期間をおいて、永上で4回の1分間間隔で、破壊した。試料を位相差顕微鏡を用いて観察し、系球体のサペでが破壊されていることを確

第4図は、この実験の結果を示す。図からわかるように、糖尿病ラットは系球体基質膜に結合された1gGを育レベルで有し(格件D)、正常ラットはその頭の1/5である(N)。増設アミノクアニジンを毎日投与された糖尿病ラットは同様の低いレベルを示した(D+1)。薬剤を投与された正常ラットは同様の低いレベルであった(N+1)。

望した。糸球体及質觀を10分間、3000 rpa の遠心 分組によりペレット化し、 1 M の塩化ナトリウム で、次いで満額水で洗浄した。荷製糸球体基質原 の残余ペレットを疎結し、疎結乾燥した。薬剤を 用いて或いは用いずに治療した後の、正常ラット 及び朝尿病ラットの糸球体基質脱に結合した血清 免疫グロブリンG(lgG)の母を選定するため、 酵素免疫アッセイ法を使用した。igGの調定のた め、連結系球体基質膜組織の6㎏サンプルを 0.5 mMの 0 05 M炭酸塩塩塩液、011 7 6、中で熱剤 し、アルカリフォスフォターゼ(ダイナテック社 製)に共役結合したラット抗一「gG抗体の1: 5.000 希釈液の 0.5 mMを加えた。この混合物を 一晩ポリスチレン管中で培養した。前記ポリスチ レン管は、りん酸塩銀缸食塩水(PBS)中に溶 かした3 %ャギ血清と 0 05 %トウィーン20中で 2 時間培養し、PBSとトウィーンとで2回の洗 浄を行うことにより、あらかじめプロックされて

糸球体基質股に交叉結合されるIgGに抗体が精

これらの実験はアミノグアニジンが、ラットの 糸球体基質限におけるこのプラズマ蛋白質の福集 及び蓄積を防ぐ働きをしていることを示している。 おそらくこの調理症状を有する腎臓、眼、動脈型 その他の組織についても、この蛋白質及びその他の血質蛋白質の補集は同様に減ずるであろう。 動脈 壁にり ボ蛋白質が補集されることは、アテローマ性動脈硬化症を導くものであることは、よく知られていることである。

れさせることができる。 属所的、経口的、非軽口 的投与法により、 局部的或いは組織的な治療を行 うことが考えられる。

本発明は、その精神及び必須の特徴を失うことなく他の形態或いは他の方法で実施することができる。本発明の開示は従ってすべての点で説明のためになされたものであって本発明の範囲を展定するものでなく、均等の意味及び範囲内における 変動は本発明の範囲に包含される、と理解されるべきである。

4. 図面の簡単な説明

第1回は、試験管内実験をスペースとする、ある日のグルコースと反応したアルフシンの二次グリコシル化最終産物の生成を抑制するための研究 結果を示す図。

第2図は、コラーゲンなどのグリコシル化した 構造の蛋白質による、蛋白質補集及び薔薇を抑制 するための研究結果を示す図。

第3A図は、本発明の薬剤を用いて、或いは用いることなく、グルコースと共に培養したコラー

ゲンの溶解度を示す図:

第38図は、木発明の変剤を用いて、或いは用いることなく、グルコースと共に培養したコラーゲンの奥化シアノーゲン温侵役の蛋白質所片の分類を示すポリアクリルアシドゲルの写真図:

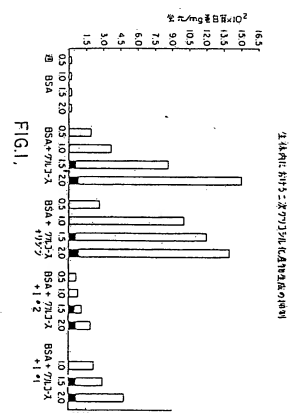
第4図は、本発明薬剤が投与された態尿ラット の糸球体基質膜に結合する蛋白質の程度を検査し た生体内研究の結果を示す図である。

特許出頭人

ザ ロックフェラー ユニバーシティ

代理人 早川政

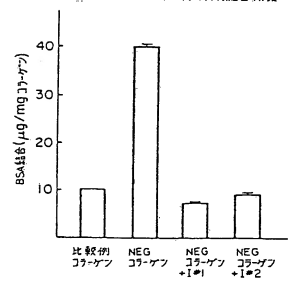


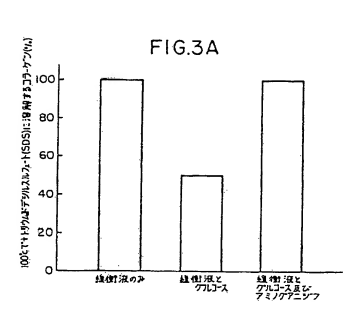


ルモルケルコース/mg 蛋白質

FIG.2

非酵素的グリコシル化コラーケンによう ウン血清アルアミン(BSA)の共有結合摘集





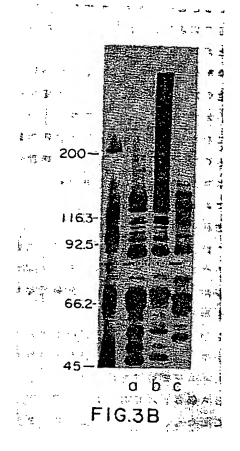
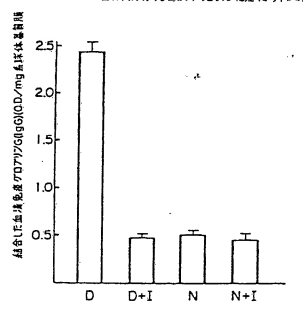


FIG.4 生体内における二次グリコシル化産物の抑制



特開昭62-142114 (13)

第1頁の続き

Ĺ,

庁内整理番号 7330-4C

A 61 K 31/195 31/415 // C 07 C 101/24 109/06 133/10